

NOROCLOX DC 500 mg/seringă suspensie intramamară pentru bovine

Godkänd

- Cloxacillin

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

NOROCLOX DC 500 mg/seringă suspensie intramamară pentru bovine

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Nöt (sinko)

Administreringsväg:

Intramammär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 Spruta

Läkemedelsform:

Intramammär suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramammär användning:

-

Nöt (sinko)

- Meat and offal. 28 dygn

A nu se utiliza cu 28 zile înainte de fătării. Laptele destinat consumului uman poate fi utilizat numai după 96 ore după fătare. Dacă fătarea are loc sub 28 zile după ultimul tratament, laptele destinat consumului uman poate fi utilizat numai după 28 zile plus 96 ore după ultimul tratament.

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QJ51CF02

Receptstatus:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Rumänien

Tillgänglig i:

Rumänien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på rumänska

Finns tillgänglig endast på rumänska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Godkännandedatum:

15/01/1997

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Norbrook Manufacturing Limited

Norbrook Laboratories Limited

Ansvarig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkännandenummer:

190098

Datum för ändring av godkännandestatus:

18/02/2026

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.